SUSTAINED RELEASE PREPARATION FOR ORAL CAVITY

Patent number:

JP63060924

Publication date:

1988-03-17

Inventor:

KONISHI RYOSHI

Applicant:

TEIKOKU SEIYAKU KK

Classification:

- international:

A61K9/70

- european:

A61K9/00M18D; A61K9/70E

Application number:

JP19860206590 19860901

Priority number(s):

JP19860206590 19860901

Also published as:

科

EP0262422 (A1 US4889720 (A1

EP0262422 (B1

Abstract of JP63060924

PURPOSE:To obtain the titled preparation capable of exhibiting medicinal effects for a long time, by setting a drug preserving layer on a tacky adhesive layer to be bonded to mucosa in oral cavity and further coating the drug preserving layer with a high polymer insoluble in the saliva as a drug release controlling layer. CONSTITUTION:A drug preserving layer is set on a tacky adhesive layer to be bonded to mucosa in oral cavity and further coated with a high polymer insoluble in the saliva as a drug release controlling layer to give a sustained release preparation for oral cavity. A copolymer of ethyl methacrylate and methacryloxyethyltrimethylammonium chloride (Eudragit RS), etc., are used as the high polymer. The preparation has the following various merits. Since the preparation releases a drug at a constant rate for long time, complicated administration is not required. Since a constant drug concentration can be maintained for a long time, a dose can be reduced. A drug having short half-life and a drug to be readily metabolized in the liver can be applied. The preparation has high bioavailability, etc.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

10 特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭63-60924

@Int,Cl.1

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)3月17日

A 61 K 9/70

V-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

◎発明の名称 徐放性口腔内用製剤

②特 関 昭61-206590 ②出 題 昭61(1986)9月1日

電発 明 者 小 酉 良 士 配出 朗 人 帝國製薬株式会社

番川県大川郡大内町三本松1989-86

香川県大川郡大内町三本松567番地

30代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

9 10 21

1. 発明の名称

伦及姓口敦内用製剂

2. 特許請求心範閉

(1)口腔計算に接着する報道性上に運動貯蔵所を設け、さらに運動放出制動器として、帰液で設 解しない高分子をコーティングした修成性口腔内 10型刷。

(2)結符別と活物貯蔵園の間に、頭物移行防止 箱をさらに扱けた第(1)項記載の数割。

3、発明の詳細な説明

発表上の日間分野

本発明は、多面伏の徐放生口腔内用製剤、さらに群しくは、印腔粘膜に接着する粘着粉上に都物 貯蔵語与よび味液で溶解しない紹分子からなる集 物放出到海豚を設け、所説により結合型と調物的 環路の間に流物移行防止滞をさらに設けてなる徐 放出口腔内用調剤に関する。本発明の製剤は口腔 粘膜に付着させ、口中に分泌される組液の薬物放 出制和例の過過を利用して、累物的碳層の関物を 接時間にわたって均一かつ遠鏡的に成出させ、自 整備膜または前化質から吸収させて最初の効果を 持続的に発揮させることができる。

従来の投稿

現在の基別放法は経口、注射等の投与機能が主流を占めているが、さまざまな趣由から、より行効で安全な投与機能およびシステムが望まれている。口野精膜はこのような投与機能としての可能性を行する数少ない環境のひとつであり、健まから多数の報告がなされている。その一つとして消下設か挙げられる。これは、ニトログリセリンのように適助性を関係するような振物に用いられるが、反時間疑問を否下に協物することができない、

また、口間内に比較的最時間類物を作用ませっるものとしてバッカル剤があり、輪側の崩壊時間 を到節することによって否下放で得られない特赦 独効果が期待できる。しかし、鍵剤の崩壊時間が 設与方法や放投り解体によって一定しない本の制 類点を存している。また、備某への針着性貼付剤 として用いられるバッカル剤も報告されているが (特別駅58-213709章公報)、この資用も、 港割を特に技時間にわたって足権的に口腔内に放 出し、素制収収を長時間にわたって一定に維持することはできない。

使明沙目的

本角所者等は、これらの飲飲性口腔内用製剤等か得する欠点を改良するために競型研究の結果、 口性精験に接着する結為材土に薬物的滅所および 地域で溶解しない高分子からなる異衡放出側側的 を設け、所能により結為剤と素物間緩緩の助に類 物移行助此層をさらに設けることにより(第1関 管理)、経来の口機内用製剤におけるような欠点 のない強れた製剤が得られることを見い出し、不 意明を完成するに変った。すなわち、本準明は、 口機構成に接着する結合能上に異物的減層によび 吸液で溶解しない高分子からなる素物故田刺刺 を設け、所能により結構際と複物的減層の間に累 物移行助化層をさらに設けた診敷性口腔内用製剤 を提供するものである。

発明の構成および効果

る。内、この認動故出刺離烈は、多くの場合、議 到を含有しないが、股与後、早期に薬物を叙出す る必要のある場合には、少州の類別を含ませるこ とがごうる。

本意明製剤の最初貯蔵所には、賦影剤と獲捌か ら通常の方法で製造した統縛、あるいは単位を吸 **できしめた薬物支持体が狙いられる。臓形剤とし** では、たちえば孔頭、果紡。マンニット、リン酸 水岩カルシウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸マ ゲネシウム、独晶セルロース、スターチ、デキス トリン、ポリピニルピロリドン、ポリアクリル般 登職、ヒドロキシブロビルセルロース、ヒドロデ ンプロピルメチルセルロース、カーポワックス、 馬助敵、鮨助酸エステル、真物油など、ぶろいは それるの二種以上の混合物が用いられ、薬物支持 体としては、農物を容易に吸着する商分子フィル ムめないは繊維状支持体が明いられる。また、炎 物としては、自歴内疾患治療用あるいは全身模型。 治療用機薬品、たとえばベンプジアゼピン系層剤、 清神神経肝剤、抗潰瘍剤、流けい剤、抗ヒスクミ

本発明の体放作は独内用質剤の遊動放削制御署 に用いられる再分子としては、メタアクリル酸エ テル・メクアフリル酸塩化トリメデルアンモニウ ムエチルコポリマ=(オイドラキットRSP)、メ タアクリル位シメチルアミノエデル・メタアクリ ル酸メチルコポリマー(オイドラキットEB)、2 - メチルーちービニルビリジン・2-メチルアク リル娘メタアクリル酸コポリマー苔のアクリル系 コポリマー、カルボキンメチルエチルセルロース、 酢酸フタル酸セルロース等のセルロース誘導体、 ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、 ポリピニルアルコール、酢酸ピニル財蛎、セラッ り、ゼラチン等が挙げられ、仏福園の合成高分子 および実践高分子の使用が可能である。これらの 高分子にポリエチレングリコール。プロピレング リコール等のグリコール類、グリセリン、1.3 - ブクンジャール等の多価アルコール、グリセリ ン節前徴エステル、トリアセチン、クエン餃エス ナル等の可塑剤を加え、適点は柔軟性と好ましい 常出パターンを有するフィルムを作ることができ

ン何、如心刻、不然級例、何度別、血圧降下間、 面質以節例、血管結構剂、強制酸例、カルンウム 情度別、中ルモン制、ビタミン類、繊硬型、抗重 性級環熱、抗生物質、化学致抗層などが用いられ ろ。これらの強勢の中でも、特に、熱理効果な取 のためには血中四葉物設度が良時間維持されなけ ればならない薬物めないは消化管内に直接最時間 働きかける方が有效な強勢が、より好ましく配合 される。

水丸明製剤の蒸物移行防止附には、エチルセルロース、酸酸セルロース等のセルロース調解体、メクアクリル酸ジメサルアミノエテル・メクアクリル酸メデルコポリマー(オイドラギットに(D))でのアクリル東コポリマーおよびその他の合成高分子が用いられる。

本集別製得の旅行時には、「確果たけをれ以上 の本常性高分子に可塑剤および非水溶液あるいけ 激溶性制質を加えたものを用い、通常フィルム状 は減形される。これは環液で徐々に溶解またはデ ル化することにより皆行性を示す。

特開昭63~60924(含)

既述のように、本発明の徐牧性口體内用型例は第1図に示したような多層構造を有する。すなわち、精育所(iv)上に、薬物的凝析(ii)を設け、所望により、その告育所(ii)を要供に建設(ii)の間に薬物移行防止間(ii)を受け、そのよから会体を覆うように素質及乱制解析(i)を設ける。その質別の見るは深いものの方が好ましく、一方をの形状征円形、特円形、差方形、長力形、その他特定の口質精製部位に遊した形状であればいずれでもよい。たとえば、供同貼付の場合、所議3~10mm、及続5~30mmの範囲の格円形が好ましく、過減5~20mmの範囲のものがより得ましい。その他の口腔精製に精けの場合には、直径3~20mmの範囲の目形が好ましく、過速5~10mmの範囲のものがより得ました。

本意明製剤の親製には、顔起の各類用成分を各 を適当な麻鰈に溶解して所望の形状に成形する。 例えば、各路場及合物を振速して溶離を展発させ てフィルム状の各層を得る。このようにして得た 各層を順に進わ合せ、由着させたのろ乾燥する。

- (6)特に本製剤は勝付剤であるため、長時間、 口盤内に保持することができる上に舌下鍵、バッカル鍵に比し気物感が小さい。
- (7)製飲の可能就も小さく、助兄にも、また難 継峰にも安心して使用することができる。
- (8)さらに、水発明のシステムは、消化費からの吸収及び消化等への直接的な作用も日曜にしており、(1)~(7)にあげた効果以上のものが期待でき、応用税限も広い。
- (3)漫動的遊野と原物取出補加級の提成物質並 びに厚き、大きさ等を変えることにより、目的と する悪効に適した素物の放泊透度と数串の锌統在 を得ることができる。

以下に実施例のよび乳験例を挙げて本発明をさらにはしく説明する。

万度例上

A、主部放出初間層の特別

<u>65. 57</u>	<u> 91</u>
オイドラキット(!! \$ - : 0 O)の	8.04
20 12 - 5 L 2 27 13 - 3 - 3 - 4 0 0	0.89

このようにして得られた製剤を廃棄の寸法、形状にカットする。本意明製剤の製造に用いる希盤としては、各級分を溶解することが可能であり、かっ谷成分に対して非活能なものであればいずれの溶媒でもよいが、水、メタノール、エタノール、フセトンなどが好ましく、これらを2種以上混合して用いてもよい。

本発明の徐敬性口腔内周割削は、従来公知のD 独内電製剤に比べ以下に挙げる利点を行する。

- (1)長時間にわたって一定の欧出速度で凝動が 放出まれるので、素物を頻繁に投与する損害さそ 減少ませることができる。
- (2)長時間にわたり一定顕微器仮を維持できる ため、彼り頭の減額が可能であり、それに任う調 作用の機試、特線役券による異効の向上を止るこ とができる。
- (3)単成開が短い場例および肝臓での代謝を受けっすい落物を延用することができる。
- (4)生物学的質用率が高い。
- (5)皮下、筋肉進射のような貧弱を作わない。

エタノール 12.050
オイドラやット(RS-100)型 8.09にエクノール 12.050を加え溶解する。 きらにポリエチレングリコール 4 00(0.83)を狙え、選择して均一にした複製気する。

13. 薬物貯燥度の調製

战 分	耕
オイドラキット(R L - P M) ^{QB}	7.59
ポリエチレングリコール!500	3.00
プロスタグランジンド:	0.0259
エタノール	1 2 . 0 20
オイドラキット(RL-PM)好で、	ā 9はエクノ
ール12以を加えて溶解し、さらに非	リエテレン
グリコール1500(3.04)を加える	、次にプロ
スタグランジン氏:0,0268を加え	、磁性して
均一に裕解した後聽気する。	

C. 薬物移行防止肝の調製

<u>oz /}</u>	<i>:11</i> :
エナルセルロース	15.09
ヒマシ油	និ. 0 s

特開昭63-60924(4)

エクノール	100.920	単後、所望の大きさに投訴し、側面の	をコーティン
エチルセルロース!5.09とヒ	マン前8.09に	グしてひさ 0 . 8 nmの 4 因フィルムを	おる.
エクノール!も 0 対を加えて溶解	เ. ณฑเรย	卫班到 2	
ーにした後級名する。		前記尖近朔【と同様にして、下記 ®	皮分からなる
D、筋石所の掲載		間を用いて1冊フィルムからなる製)	関を解説する。
段	<u>u</u>		
エチルセルロース	I . 0 g	游粉放注制御 粉:	
ポリアクリル機	5.0#	成 分	a.
般化チタン	0 . 4.9	オイドラキット(RS-100)印	8.09
プリセリン胎的数エステル	i.0#	ポリエテレングリコール400	0.89
エクノール	60.020	アセトン	12.050
エチルセルコース!. 0%、ポリ	アクリル歌る.		
08、敷化チタン0.48、グリセリ	リン野鲂餃エス	漢物貯蔵船:	
テルし、09にエタノールらりなる	加え、奴許して	<u>182 5)</u>	fit.
均一にした後脱気する。		酢酸セルロース	4.09
6. は放性製剤の製造		トリアセテン	2.09
翠切故出初御州、翠物即帝州、	紧锁移行的比较	マイトマインンの	0.159
および钻石図の各種を辿りに滅滅	し、35℃の乾	アセトン	17.6 sq
燥器に入れる。強がわきになった	後、各盟を引着		
に重ね、よく密費させ、さらによ	〈究別する。死		
整物移行防止層:		フタル般ジエチル	2.03
<u>w 2)</u>	<u> 91</u>	エクノール	10.04
酢酸フタル酸セルロース	8.0#		
トリクセチン	* 3.00	者物院政府:	
アセトン	17.0 00	<u> </u>	£
		特局セルロース	5 () ¥
站打門:		ステアリン酸マグネシウム	0.17
<u>课 5</u>	<u> 51</u>	塩酸ブブラノコール	0.35
オイドラキット(RL-100)	0.25	翠物移行防止射:	
ポリアクリル酸	1209	格	M.
ポリエチレングリコール400	2.0%	酢酸ビニル制造	10.09
エタノール	8 5 . 8 48	メタノール	1 6 . 9 10
火料型3.		特 沿 野:	
何延実施例1と間様にして、下	「記成分からなる	成 3)	Ħ
がを用いてす路フィルムからなる	質例を調製する。	解機ビニル劉節	ô. Üş
		ポリアクリル微	5.09
类物族出制即因:		ポリエチレングリコールも 0 0	4 0 9
城	<u>n</u>	- エタノール	3 6 . 0 20
解散プタル酸セルロース	5.01		

特開昭63-60924(5)

\$.09 ポリアクリル般 **火枪列** 4 ヒマシ納 0.59 前記実施御りと同様にして、下記成分からなる 60.046 エタノール 灯を用いて3階フィルムからなる製剤を縄翼する。

所を用いて3番フィルムからな?	Marian .	3.97-2	00.04
新物数批判的 所:		<u>发现到5</u>	
<u>60. 5)</u>	斑	前記労艦例1と間接にして、下記	収分からなる
ポリビニルアルコール	5.08	類を用いても思フィルムからなる製	耐を周製する。
1.3-プタンジオール	1.59		
i×	15.028	影物政治制即增:	
		<u>收 分</u>	<u> 9</u> 2.
基础的截图:		作像ビニル樹類	10.01
<u> 12 5)</u>	. <u>or</u>	型リエテレングリコール400	2.09
ポリピニルアルコール	5.0F	メタノール	15.000
ポリエテレングリコール	2,09		
塩化デカリニウム	0.0899	强制的强烈:	
*	2 0 ≭2	弦 分	ag.
		ヒドロキシブロビルセルロース	3.09
路 <i>香酒</i> :		ポリエテレングリコール400	0.59
<u>成 </u>	<u> </u>	奇様イソソルビド	1 .849
エチルセルロース	0.29	エタノール	2 0 . 0 mg
•			
面物设计的此路:		の時間を2時間毎に区切り、各時間	内に溶出した
<u>59</u>	<u> 82</u>	菜物(プロスタグランジンじょ)の鼠・	を、製剤に含
エチルセルロース	7.59	行される企業物品に対する的由半と	して、試験側
ヒマシ的	1.59	始後時間に対してブロットしたブラ	プでみる,
s. 9 / - %	41.082	T1602	

<u> </u>	<u> 51</u>
エチルセルロース	7.59
ヒマシね	1.59
s. 9 / - s.	41.0 11

枯茗樹:

收 3	<u>D</u>
作版ビニル製用	5.0#
ポリビニルピロリドン	2.0 #
エタノール	15.000

其疑例1

実施例1で製造した1斜フィルム製剤および難 物放出期御風を穿さない同一製剤(比較対照製剤)。 について海出は数を行ない、梁初の故出選奨およ び放出的現代を比較した。減験方法は目局10個 転パスケット进に略談し、機被100sRを用いて 国信数251.p.n、温度37℃で行なった。得ら れた結果を第2回に示す。第2回は、試験網絡後

溶出試験(in vitro)と実際に独付した場合(in vive)との相関性を調べるため、貼付設算試験 を行なった。実施例1で製造した4円フィルム製 **剤をとトにも時間貼付し、梨園の後花車を調べた 以及、約70%の残存が確認された。**

发展到3

浅波刺しで製造したオ勝フィルム契制をラット に適用し、インドメタシン遺瘍に対する連続投行 の有効性を調べた。その結果、プロスタグランジ ンお。を単回扱等した場合との間に有意差が認め られた.

4、関節の関単な説明

第1回は水塩明製剤の多数構造を示す模式図で あり、第2回は、本意明製料(実施例1)と比較料 脱製剤について海出試験を行なった結果を示すダ ラフである。

i:類构政图制如约、i:建物的最后、ii:萬物 移行的止視、iv:精育時。

特許的領人 宿 胸 敦 薬 林 武 全 枝 代 理 人 并理士 青山 區 外1名



